報(B2)

平5-19536

発明の数 1 (全2頁)

®Int.Cl.⁵	識別記号	庁内整理番号	200 公告	平成5年(1993)3月17日
C 07 C 69/54 B 01 J 23/40 C 07 B 59/00 C 07 C 67/30 // C 07 B 61/00	3 0 0	8018-4H 8017-4G 7419-4H 8018-4H		

会発明の名称

重水素化アクリル酸メチルまたは重水素化メタクリル酸メチルの製 造法

顧 昭59(1984)12月21日 22出 @昭61(1986)7月5日 三菱レイヨン株式会社内 何発 īF 明 広島県大竹市御奉町20-1 @発: 野 哲 也 広島県大竹市御幸町20-1 三菱レイヨン株式会社内 ②発 三菱レイヨン株式会社内 小 林 雅 夫 広島県大竹市御幸町20-1 広島県大竹市御幸町20-1 三菱レイヨン株式会社内 @発 大 須 賀 直 人 创出 - 三菱レイヨン株式会社

顧 昭59-270319

審 査 唐木 以知良 東京都中央区京橋2丁目3番19号

の特許請求の範囲

20特

- 1 アクリル酸メチルまたはメタクリル酸メチル 中の水素を触媒の存在下直接重水素交換すること を特徴とする重水素化アクリル酸メチルまたは重 水素化メタクリル酸メチルの製造方法。
- 2 触媒として塪金族元素または化合物を用いる 特許請求の範囲第1項記載の製造方法。

発明の詳細な影明

〔産業上の利用分野〕

本発明は重水素化アクリル酸メチルまたは重水 10 ある。 素化メタクリル酸メチルの製造方法に関するもの である。

〔従来の技術〕

従来、重水素化メタクリル酸メチルを製造する 方法に関しては重水素化アセトンシアンヒドリン を経由して製造する方法がジャーナル・オブ・ボ リマーサイエンス誌62, 95(1962) に提案されて いる。即ち、重水素化アセトンと青酸より重水素 化アセトンシアンヒドリンを製造し、これを硫酸 で処理してメタクリルアミドの硫酸塩を生成せし 20 うことが望ましい。 め、これを重水素化メタノールと反応させて重水 素化メタクリル酸メチルを製造する方法である。 [発明が解決しようとする問題点]

しかし、従来の製造方法では重水素化アセトン

および重水素化メタノールなど重水素化した原料 を使用する上、多くの反応工程を経るため経済的 に充分なものとは言えず、より工程の少ない改良 法が望まれていた。

❸公 開 昭61-148141

5 [問題点を解決するための手段]

本発明者らは重水素化メタクリル酸メチルの合 理的な製造法を鋭意研究した結果、メタクリル酸 メチル中の水素を直接重水素と交換する新規な製 造法を見い出し、本発明を完成するに至ったので

本発明は触媒の存在下、アクリル酸メチルまた はメタクリル酸メチル中の水素を直接重水素で換 することを特徴とする重水素化アクリル酸メチル または重水素化メタクリル酸メチルの製造方法で 15 ある。

本発明によるアクリル酸メチルまたはメタクリ ル酸メチルの水素一重水素交換反応は触媒の存在 下、室温ないし300°Cで行われるが、反応速度、 副反応および重合の抑制の面から50~150°Cで行

重水素源としては重水または重水および重水素 ガスを用いることができる。又、アクリル酸メチ ルまたはメタクリル酸メチルに対して少なくとも
 - 化学量論以上の重水素が反応系に存在することが 必要である。

触媒としては第8族金属から選ばれる金属ある いはその化合物が有効である。特に白金あるいは パラジウムまたはその化合物が好ましい。また、 必要に応じて適当な担体、例えばアルミナ、シリ カ、シリカーアルミナ、ケイソウエ、活性炭など に担持させて使用することもできる。

反応は気相、液相いずれでもよく、また加圧下 で行うこともできる。

胡、例えばフェノチアジン、ハイドロキノン等を 必要に応じて添加することができる。また、反応* *液中に少量の酸素を共存させることによつて重合 を抑制することもできる。

本発明の方法を実施するに当つては、必要によ つては本反応の温度で安定な溶媒、例えばジメチ 5 ルホルムアミドを用いることもできる。

以下に実施例をあげて本発明を説明する。実施 例は説明のためであつて、それに限定されるもの ではない。

以下の記載においては部は重量部を表わし、分 反応中の重合を抑制するため適当な重合防止 10 析はガスクロマトグラフおよび質量分析装置によ つた。重水素化率は以下のように定義される。

重水素化率

生成した重水素化アクリル酸メチルまたは重水素化メタクリル酸メチルの重水素原子数×100 仕込アクリル酸メチルまたはメタクリル酸メチルの水素原子数

実施例

メタグリル酸メチル10部、重水48部、塩化白金 酸カリウム0.5部及び重合防止剤として微量のハ 120°Cで16時間反応した。冷却後、反応物を分析 したところ、重水素化率58%の重水素化メタクリ ル酸メチルが得られた。

実施例 2

メタクリル酸メチル10部をアクリル酸メチル 25 8.6部に、反応温度120℃を90℃に替え、その他は 実施例1と同様にした。重水素化率42%の重水素 化アクリル酸メチルが得られた。

実施例 3

メタクリル酸メチル25部、重水40部、塩化白金 30 酸1.0部及び重合防止剤としてハイドロキノンを、 冷却器付の内容積100元のフラスコに入れ、撹拌 しながら85°Cで65時間反応した。

その結果、重水素化率41%の重水素化メタクリ ル酸メチルが得られた。

実施例 4~6

実施例1において塩化白金酸カリウム0.5部を 塩化ロジウム3.4部、活性炭に1%担持したPd触 イドロキノンを小型オートクレーブ中で撹拌下、20 媒10部またはジクロルートリス(トリフエニルホ スフイン) ルテニウム0.5部に替え、更に反応温 度、時間を表1のように替え、その他は実施例1 と同様にして反応した。その結果表1が得られ

実施例	触媒	反応温度	時間	重水素 化率
4	塩化ロジウム	100°C	40hrs	45%
5	Pd一活性炭	90	62	30
- 6	ジクロルートリス(トリフエニ ルホスフイン) ルテニウム	95	24	15

— 78 —

35